

(4.000円)

許 願(3)(後記号ナジ)

昭和50年7月2/日

特許庁長官 斎 藤 英 雄 殿



1. 発明の名称

シクロヘキサン誘導体の製造法

2. 発 明 者

住所 福岡県築上都吉富町大学広津 133

氏名准备置道

(ほか 4 名)

3. 特許出願人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地

名称 吉富製薬株式会社 (672) 代表 田 坂 元 祐

八袋花田 圾 儿

4.代 理 人 〒541

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35 番地 吉 京 製 梨 株 式 会 社 内

氏名 **弁理士(6630)** 高 宮 城



5. 添付書類の目録

(i) 明細 普 1 通

(2) 委任状 1通

(3) 特許願副本 1 通



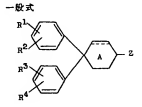
50 009533

明 細 書

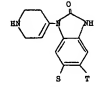
1. 発明の名称

シクロヘキサン誘導体の製造法

2. 特許請求の範囲



で表わされる化合物と、一般式



で表わされる化合物とを反応させることを特徴と

する、一般式

以下余白

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 52-14776

43公開日 昭52.(1977) 2.3

②特願昭 50-89539

②出願日 昭50 (1975) 7.2/

審查請求 未請求

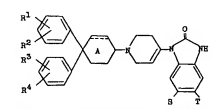
(全5頁)

庁内整理番号 592/ 44 7/69 44 592/ 44 66/7 44 592/ 44 592/ 44 592/ 44

62日本分類

16 E431.1 30 G(33.31 30 H(1/1 30 H(1/1.5 30 H(23.5 30 H(321.31 30 H(321.5 (51) Int. C12.

C070401/04/1 A61K 31/44 (C070401/04 C070211/58 C070235/26)



で表わされる化合物並びにその塩の製造法。

上記式中、R¹,R²,R³,R⁴ は同一または異なって、水楽、ハロダン、トリフルオロメチル、低級アルコキシ、水酸菇、メチレンシオキシを示す。

頭 A の点線は、との部分が二重結合を形成してい てもよいことを示す。

8 . T は同一または異なつて、水楽、ハログン、 トリフルオロメチル、低級アルキルを示す。 Z は 反応性活性エステル基を示す。

3. 発明の群細な説明

本発明は、中枢神経抑制作用、鎮痛作用、鎮痙

作用、冠血管拡張作用、降圧作用などを有し、

医薬として有用な、一般式〔1〕

[式中の R^1 , R^2 , R^3 , R^4 は同一または異なつて、 水素、ハロゲン、トリフルオロメチル、低級アル キル、低級アルコキシ、水酸基、メチレンジオキ シを、3、1は同一または異なつて、水梁ハログ ン、トリフルオロメチル、低級アルキルを示す。 環Aの点線は、この部分が二重結合を形成してい てもよいことを示す。〕

て表わされる新規なシクロヘキサン誘導体および 医薬的に許容しうるそれらの塩の製造法に関する ものである。

て表わされる化合物とを反応させることにより製 造される。

反応は、適当かつ不活性な希釈剤の存在下、また は不存在下に実施されりるが、好ましくは、希釈 剤を使用するのが良い。 希釈剤としてメタノール、 エタノール、プロパノール、イソプロパノール、 プタノールなどのアルコール系容謀、アセトン、 メチルエチルケトンなどのケトン系容媒、ジエチ ルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒ ドロフラン、ジオキサンなどのエーテル系容媒、 メチレンクロライド、クロロホルム、四塩化炭柴 などのハロゲン化炭化水紫系溶媒、ペンゼン、ト ルエン、キシレンなどの芳香族炭化水梨系溶媒、 ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキサイド、 ヘキサメチルホスホルアミド(HMPA)、Nーメチ ルピロリドンなどの非プロトン性極性溶媒などが

本発明によれば、前配一般式〔Ⅰ〕の化合物は、

一般式[Ⅱ]

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^4
 R^4

[式中のR¹, R², R³, R⁴ および環 A の点線は前 紀のものと同義であり、2は反応性活性エステル 基、たとえば、塩素、臭素、ヨウ素などのハログ ン原子、メチルスルホニルオキシ、パラトリルス ルホニルオキシなどの有機スルホニルオキシを示

で扱わされる化合物と一般式〔Ⅲ〕

[式中の8. Tは前記のものと同義である。]

使用されりる。更に反応を円滑にするため、副生 する敵を除去するために直当な脱酸剤を使用する のが好ましい。脱酸剤として、無機塩基、有機塩 基のいずれも使用することが出来る。無機塩基と して、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、 **炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸リチウム、** 炭酸カルシウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリ ウム、水酸化リチウムなどが使用される。有機塩 基として、アルカリ金属アルコキサイド、たとえ ば、ソジウムメチラート、ソジウムエチラート、 ソジウムターシャリープチレート、ポタシウムタ ーシャリープチレートなど、酢酸ソーダ、酢酸カ り、トリエチルアミン、ピリジンなどが使用され る。反応温度は10~200℃で、一般に希釈剤を使 用しないと100~200℃の高温になる。反応時間 は、使用する希釈剤、反応温度によつて異なるが、 3 0分~7 2 時間である。好遊には、40~60℃ で0.5~7 2 時間である。

本発明によれば、一般式 [I] の化合物において、環 A がシクロヘキセン 環である場合には、不 整 炭素が生じ、 通常光学的に不活性な ラセミ体が 得られる。 この ラセミ体は 通常よく知られた方法 により光学活性体に分割することが出来る。

上配方法で、製造された一般式[1]の塩基は 医薬的に許容されりる酸付加塩および四級塩にす ることが出来る。塩を形成するための酸として、 塩酸、臭化水業酸、硫酸、硝酸、リン酸などの無 機酸類およびマレイン酸、フマール酸、コハク酸、 クエン酸、酒石酸などの有機酸類から適宜選択す ることが出来る。四級塩化剤としては、ジメチル 硫酸、ジエチル硫酸、メチルアイオダイド、エチ ルプロマイドなどがあげられる。

-7-

とれを塩基にもどすと固化する。アセトンーメクノールの混合容似より再結晶すれば、融点 200~202 での新規化合物 1 , 1 ーピス (4 ーフルオロフエニル) ー 4 ー (4 ー (2 ー オキソベンズイミダソリンー1 ー 4 ル) ー 1 , 2 , 5 , 6 ーテトラヒドロビリジル] シクロー 2 ー ヘキセンが白色結晶として得られる。

尚、原料として使用した4,4ーピス(4ーフルオロフエニル)シクロー2ーへキセニルクロライドは新規化合物であり、以下のようにして闘製する。

4 , 4 - ピス(4 - フルオロフエニル)シクロ - 2 - ヘキセノン(海点 170~180℃/0.2~0.3 mmHg、 酸点 67~68℃)5.7gをメタノール 50 m に溶かし、 木冷操件下、ソデイタムポロヒドリフド 0.8gを少 量ずつ加えていく。その後室温にて 2 時間機件し、 以下突施例をあげて本発明の製造法を具体的に 説明する。

实施例 I.

4 、 4 ーピス (4 ーフルオロフエニル) シクロー2 ー ヘキセニルクロライド 6.1g、 4 ー (2 ー オキソベンズイミダソリンー1 ーイル) ー 1 、2 、 5 、6 ーテトラヒドロピリジン 4.4g、 炭酸カリウム 3.3g、 ジメチルホルムアミド 50㎡ の混合物を55~60でで 4 時間投拌する。 水にあけ、クロロホルムにて抽出し、水洗後、芒硝乾燥する。 溶媒留去後、 得られた油を、 シリカゲルカラムクロマト(限間溶媒クロロホルムーメタノール (9 : 1)) で分離精製する。 精製物を常法により塩酸塩とし、

- a -

放圧下メタノールを留去する。 残査に水を加え、 クロロホルム抽出し、常法処理後、得られた油を 一夜放置すると固化する。これをヘキサンーイソ プロピルエーテルから再結晶すれば、触点 65~ 67℃の新規化合物も,4ーピス(4ーフルオロ フエニル)シクロー2ーヘキセノールが白色結晶 として得られる。次いで五塩化リン5gをペンゼ ン 20世に懸備させた路液を室温にて攪拌下、 4 , 4ーピス(4ーフルオロフエニル)シクロー2ー ヘキセノール 6 g をペンセン 20ml に溶かした容液 を徐々に適加する。全量適加後、4時間室温にて 提拌し、次いで、これを氷水中にあける。ペンゼ ンにて抽出し、水洗、芒硝乾燥後、溶鉄留去する。 得られた油をヘキサンー石油エーテルから結晶化 させ、この溶媒にて再結晶すれば、敝点 39~12℃ の新規化合物4,4ーピス(4ーフルオロフエニ

ル)シクロー2ーへキセニルクロライドが白色結 晶として得られる。

实施例 2

(・・・ロピス(・ローフルオロフエニル)シクロヘキサノール・トシレート 17.7g、 4 ー(2 ーオキソペンズイミダソリンー1ーイル)ー1,2,5,6ーテトラヒドロビリジン 8.6g、炭酸カリウム 5.6g、ジメチルホルムアミド 100㎡の混合物を65~70℃にて88時間援控する。水にあけ、クロロホルムにて抽出し、常法処理後、得られた油をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒クロロホルムーメタノール(9:1))で分離精製する。得られた精製物(結晶)をメタノールークロロホル

- 11 -

(N)

(V)

CND

CW)

- 13 -

238での新規化合物1,1ーピス(4ーフルオロ ・ フエニル)ー4ー(4ー(2ーオキソベンズイミ ダゾリンー1ーイル)ー1,2,5,6ーテトラ ヒドロビリジル]シクロヘキサンが白色結晶とし て得られる。

ムの混合溶媒から再結晶すれば、融点235~

突施例1,2と同様にして、たとえば次の化合物を製造することが出来る。

(I)

(II)

- 12 -

(II)

(I)

CKI

CMD

(IVI)

- 15 -

6. 前配以外の発明者

住所 大分県中津市中央町2丁目5の20

氏名有角葉受

住 所 大分県中津市営夫保町172の19

カッシオブマダ 住 所 大分県中津市大字万田 5 6 6番地の7

氏名 準 幽 笠 身

住 所 福岡県築上都吉冨町大字広律 1336

氏名在望盆後

CEVE)

代理人 弁亜士 高宮城

